

Oxytocine Kela 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Autorizzato

- Oxytocin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Oxytocine Kela 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Oxytocine Kela 10 IU/ml Solution injectable

Oxytocine Kela 10 IU/ml Injektionslösung

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Caprino

Cane

Gatto

Suino

bovini

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Cavallo

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH01BB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/08/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V286072

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/05/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.